

Ichthiovac-VR concentrado para suspensão de imersão/para injeção em robalo e pregado

Autorizado

- *Vibrio anguillarum*, serotype O2b, strain RV-22, Inactivated
- *Vibrio anguillarum*, serotype O2a, strain RG-111, Inactivated
- *Vibrio anguillarum*, serotype O1, strain R-82, Inactivated

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

ICTHIOVAC-VR

Ichthiovac-VR concentrado para suspensão de imersão/para injeção em robalo e pregado

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [dinamarquês](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intraperitoneal

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

60.00 Relative Percentage Survival / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [inglês](#)

60.00 Relative Percentage Survival / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [inglês](#)

60.00 Relative Percentage Survival / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Suspensão injetável

Intervalo de segurança por via de administração:

Via intraperitoneal:

-

Seabass

- Meat. 0 degree day

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QI10D

QI10X

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Portugal

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Laboratorios Hipra S.A.

Data de autorização de introdução no mercado:

23/07/2020

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Laboratorios Hipra S.A.

Autoridade responsável:

Directorate General For Food And Veterinary

Número da autorização:

989/01/20RIVPT

Data da alteração do estado de autorização:

13/10/2022

Estado-Membro de referência:

Espanha

Número de procedimento:

ES/V/0385/001

Estados-Membros envolvidos:

Chipre França Grécia Itália Portugal

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.